日本国特許庁 JAPAN PATENT OFFICE



別紙添付の書類に記載されている事項は下記の出願書類に記載されている事項と同一であることを証明する。

This is to certify that the annexed is a true copy of the following application as filed with this Office

出願年月日

Date of Application:

2000年12月27日

出願番号

Application Number:

特願2000-398807

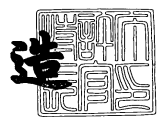
出 顧 人
Applicant(s):

ジェイエスアール株式会社

2001年 7月 4日

特許庁長官 Commissioner, Japan Patent Office





特2000-398807

【書類名】

特許願

【整理番号】

P2049-9052

【提出日】

平成12年12月27日

【あて先】

特許庁長官殿

【国際特許分類】

C08J 5/14

B24D 11/00

【発明者】

【住所又は居所】

東京都中央区築地2丁目11番24号 ジェイエスアー

ル株式会社内

【氏名】

長谷川 亨

【特許出願人】

【識別番号】

000004178

【氏名又は名称】 ジェイエスアール株式会社

【代理人】

【識別番号】

100094190

【弁理士】

【氏名又は名称】 小島 清路

【電話番号】

052-682-8361

【手数料の表示】

【予納台帳番号】

019471

【納付金額】

21,000円

【提出物件の目録】

【物件名】

明細書 1

【物件名】

図面 1

【物件名】

要約書 1

【包括委任状番号】 9808090

【プルーフの要否】

要

【書類名】 明細書

【発明の名称】 研磨方法

【特許請求の範囲】

【請求項1】 砥粒を含有する研磨部を備える研磨パッドの研磨面と、3~13族に属する金属元素を含む被研磨面との間に、多価金属イオンと酸化剤とを含有する化学機械研磨用水系溶液を介在させることを特徴とする研磨方法。

【請求項2】 上記金属元素はWである請求項1記載の研磨方法。

【請求項3】 上記多価金属イオンはA1、Ti、Cr、Mn、Fe、Cu、Zn、Sn及びCeの多価イオンから選ばれる1種以上である請求項1又は2に記載の研磨方法。

【請求項4】 上記研磨部は、マトリックス材原料と砥粒とが各々分散されて含まれている水系分散体が固化されてなる請求項.1 乃至3 のうちのいずれか1項に記載の研磨方法。

【請求項5】 上記研磨部は、マトリックス材原料に砥粒が付着した複合粒子が分散されて含まれている水系分散体が固化されてなる請求項1乃至3のうちのいずれか1項に記載の研磨方法。

【請求項6】 半導体装置の製造に用いる請求項1乃至5のうちのいずれか 1項に記載の研磨方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は研磨方法に関し、更に詳しくは、砥粒が分散された研磨部を有する研磨パッドと化学機械研磨用水系溶液とを用いた研磨方法に関する。本発明の研磨方法は特にDRAMおよび高速ロジックLSI等の0.1 μ m程度の微細な配線から100 μ m程度の広い配線までの混載を必要とする半導体装置の配線形成工程において好適である。

[0002]

【従来の技術】

従来より、半導体ウエハの表面等を研磨するためにCMP(Chemical

Mechanical Polishing)と称される化学機械研磨が使用されている。このCMPは、ウエハ等の被研磨面を盤状の研磨パッドに押圧しながら摺動させ、同時に砥粒が分散されたスラリー(水系分散体)をこの研磨パッド上に流下させることにより行う。しかし、高い圧力により押圧される被研磨面と研磨パッドの研磨面との間に、上方から流下されるスラリー(特に砥粒)を確実に供給することは難しく、実際に機能するスラリーは供給された全量の1%に満たないともいわれている。しかも、このスラリーは高価であり、また、使用済みスラリーの処理には更に多大なコストを必要とする。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】

また、砥粒を含有するスラリーを用いて、相対的に柔らかい部分と硬い部分とが混在するような面を研磨する場合、柔らかい部分が過度に研磨される(これにより生じる凹部をエロージョンという)ことを十分防止できなため、達成できる平坦性に限界を生ずる場合がある。特に、半導体装置(半導体ウエハ)の製造時のダマシン配線を形成する場合等は、柔らかい部分が導体層、硬い部分が半導体層又はバリアメタル層等であり、導体層が過度に研磨されてしまうことは重大な問題である。

[0004]

更に、砥粒を含有させた研磨パッドが特開平10-329032号公報、特開平11-151659号公報、特開平11-188647号公報及び特開平11-207632号公報等において開示されている。しかし、これら研磨パッドを用いた場合は金属を含有する被研磨面を研磨するには未だ十分な研磨速度が得られ難いという問題がある。

本発明は上記問題を解決できるものであり、大きな研磨速度で且つ高い平坦性を有する面を安定して、確実に得ることができる研磨方法、更には、これらの効果が特に金属を含有する被研磨面においても得られる研磨方法を提供することを目的とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】

請求項1記載の研磨方法は、砥粒を含有する研磨部を備える研磨パッドの研磨面と、3~13族に属する金属元素を含む被研磨面との間に、多価金属イオンと酸化剤とを含有する化学機械研磨用水系溶液を介在させることを特徴とする。

[0006]

上記「砥粒」とは、機械研磨作用を主として有する粒子である。このような砥粒としては、セリア(ガラス等の酸化ケイ素に対しては機械研磨作用に加えて、化学研磨作用も有すると考えられる)、シリカ、アルミナ、酸化チタン、酸化クロム、二酸化マンガン、三酸化二マンガン、酸化鉄、酸化ジルコニウム、炭化ケイ素、炭化ホウ素、ダイヤモンド、炭酸バリウム等から構成される粒子を挙げることができる。この砥粒は鋭角部分を有さない略球形のものを用いることが好ましい。

[0007]

また、これらの砥粒としては高純度なものが好ましい。従って、(1)塩化ケイ素、塩化アルミニウム、塩化チタン等を気相で酸素及び水素と反応させるヒュームド法により得られる砥粒、(2)テトラエトキシシラン又はチタンアルコキシド等の金属アルコキシドを加水分解させ、縮合させて合成するゾルゲル法により得られる砥粒、(3)精製により不純物を除去する無機コロイド法等により得られる砥粒等を用いることが好ましい。

[0008]

この砥粒の平均粒径は0.005~50μm(より好ましくは0.005~10μm、更に好ましくは0.01~1μm)であることが好ましい。平均粒径が0.005μm未満であると研磨力が低下する傾向にある。一方、50μmを超えると砥粒が大きすぎるためにスクラッチを生じる確率が次第に高くなる傾向にあり好ましくない。尚、この平均粒子径は透過型電子顕微鏡で観察することにより測定できる。

[0009]

更に、砥粒は研磨部中にどのような形態で含有されていてもよい。例えば、砥 粒のみが研磨部を構成するマトリックス材中に分散されて含有されていてもよい 。更に、砥粒が有機粒子の周りに付着した状態の複合粒子がマトリックス材中に 分散されて含有されていてもよい。但し、砥粒は上記の好ましい粒径の範囲内で 研磨部に含まれることが好ましい。

[0010]

上記「研磨部」はマトリックス材中に少なくとも砥粒を含有する部分である。 この研磨部はパッド全体であってよく、一部であってもよい。この研磨部を構成 するマトリックス材としては、単独重合体や共重合体(ゴム、樹脂、熱可塑性エ ラストマー等)を用いることができ、架橋されていても、未架橋であってもよい 。例えば、ジエン系重合体、スチレン系重合体、(メタ)アクリル系重合体、オ レフィン系重合体、エポキシ系重合体、フェノール系重合体、ポリイミド系重合 体等を用いることができる。マトリックス材はこれら単独重合体及び共重合体等 の1種のみからなってもよく、2種以上からなってもよい。

上記「研磨面」は少なくとも研磨部の表面を含む面であり、研磨時に被研磨面と摺動する面である。

[0011]

上記「被研磨面」とは、少なくとも1部が3~13族に属する金属元素を含有する金属又はセラミックからなる面を表す。従って、このような金属からなる部分とこのようなセラミックからなる部分とが混在している面であってもよい。

上記「3~13族に属する金属元素」としては、A1、W、Cu、Ta、Nb及びTi等を挙げることができる。即ち、3~13族に属する金属元素を含有する金属としては、A1、W、Cu、Ta、Nb及びTi等の単体金属及びこれらの合金等を挙げることができる。一方、3~13族に属する金属元素を含有するセラミックとしては、Ta、Nb並びにTiの酸化物、窒化物等を挙げることができる。本発明の研磨方法は、これらの中でも、単体金属及び合金の研磨に好適であり、更には、A1、W及びCuのいずれかを主成分とする金属の研磨に好適である。とりわけ、請求項2記載のように金属元素がWである被研磨面に好適である。

[0012]

一方、被研磨面において3~13族に属する金属元素を含有する部分を除く他 の部分を構成する材料は特に限定されず3~13族に属しない金属元素を含む金 属及びセラミックから構成されていてもよい。´即ち、ケイ素、ケイ素の酸化物(ガラス、非結晶シリコン、多結晶シリコン及び単結晶シリコン等を含む)、ケイ素の窒化物等を挙げることができる。その他、樹脂であってもよく、例えば、ポリイミド系樹脂、ベンゾシクロブテン等を挙げることができる。

[0013]

上記「化学機械研磨用水系溶液」(以下、単に「水系溶液」ともいう)は研磨面と被研磨面との間に介在させるための溶液であり、多価金属イオン、溶解させた酸化剤及び水系媒体を含有する。この水系媒体としては、水のみ、又は水を含有する媒体を用いることができる。この水系媒体には、例えば、非プロトン性極性溶媒、エステル類、ケトン類、フェノール類、アルコール類及びアミン類等を含有させることができる。また、この水系溶液には10質量%以上(より好ましくは20質量%以上)の水が含有されることが好ましい。

[0014]

この水系溶液は1つの被研磨面に対して1種のみを用いてもよく、更に、複数種類の水系溶液を研磨状態に応じて使い分けてもよい。特に半導体装置の研磨においては導体層、半導体層及びバリアメタル層等の研磨対象によって水系溶液に含有される成分を変えることが好ましい。

[0015]

上記「多価金属イオン」としては、遷移金属元素、A1、Zn、Cd、Sn、Sb、Hg及びPbの多価イオンを挙げることができる。これらの中でも、A1、Ti、V、Cr、Mn、Fe、Co、Ni、Cu、Zn、Nb、Mo、Ru、Pd、Sn、Ag、Os及びCeの多価イオンの1種以上を用いることが好ましく、更に、請求項3記載のようにA1、Ti、Cr、Mn、Fe、Cu、Zn、Sn及びCeの多価イオンから選ばれる1種以上を用いることが特に好ましい。これらは特に研磨速度を向上させる効果が高い。

[0016]

水系溶液中における多価金属イオンの含有量は、一般に水系溶液中に3~3000ppm(より好ましくは10~2000ppm、更に好ましくは30~100ppm)とすることが好ましい。この含有量が3ppm未満であると、多価

金属イオンの作用である酸化剤の機能促進の効果が十分に得られ難くなる傾向に ある。一方、3000ppmを超えて多価金属イオンを含有する場合は、半導体 装置等を研磨する場合には金属イオンによる汚損を生じ易くなる傾向にあるため 好ましくない。

[0017]

これらの多価金属イオンは、水性溶液中において研磨時に結果的に多価金属イオンであればよく、例えば、上記のような金属元素の塩及び錯体等を水系媒体に溶解させることで生成できる。また、水系媒体に溶解させた直後は1価イオンであっても酸化剤により多価イオンに変化させることもできる。

[0018]

上記「酸化剤」は被研磨面を構成する成分を酸化できるものであり、特に被研 磨面が金属層である場合に研磨速度を大きく向上させることができる。この酸化 剤は通常水溶性のものであれば特に制限されることなく使用できる。また、被研 磨面の電気化学的性質等により、例えば、Pourbaix線図等によって適宜 選択して使用することが好ましい。

[0019]

具体的には、無機過酸化物(過酸化水素等)、過硫酸塩(過硫酸アンモニウム、過硫酸カリウム等)、ヘテロポリ酸(ケイモリブデン酸、リンモリブデン酸、ケイタングステン酸、リンタングステン酸等)、過マンガン酸化合物(過マンガン酸カリウム等)、重クロム酸化合物(重クロム酸カリウム等)、ハロゲン酸化合物(塩素酸塩、亜塩素酸塩、過塩素酸塩、ヨウ素酸カリウム等)、硝酸、硝酸化合物(硝酸鉄等)、シアノ金属酸塩(フェリシアン化カリウム等)、有機過酸化物(過酢酸、過安息香酸、tert-ブチルハイドロパーオキサイド等)等が挙げられる。これらの酸化剤は水系溶液中に1種のみが含有されてもよく、また、2種以上が含有されてもよい。

[0020]

水系溶液中における酸化剤の好ましい含有量は、その酸化剤の種類により異なる。しかし、一般に水系溶液全体に対して 0. 01~20質量% (更に好ましくは 0. 05~15質量%、更に好ましくは 0. 1~10質量%)とすることが好

ましい。この含有量が 0. 0 1 質量%未満であると研磨速度を十分に向上させることができない場合がある。一方、 2 0 質量%を超えて含有させると被研磨面に過度な腐食を生じたり、取り扱い上危険である等好ましくない。

[0021]

上記の研磨部及び水系溶液の少なくとも一方には、その他にも水系溶液に溶解させることのできる界面活性剤を含有させることができる。この界面活性剤は特に限定されずカチオン系界面活性剤、アニオン系界面活性剤及び非イオン系界面活性剤等を用いることができる。中でも、アニオン系界面活性剤を用いることが好ましく、更には、脂肪酸石鹸、アルキルエーテルカルボン酸塩等のカルボン酸塩、アルキルベンゼンスルホン酸塩、アルキルナフタレンスルホン酸塩、スルホン酸塩(αーオレフィンスルホン酸塩等)、高級アルコール硫酸エステル塩、アルキルエーテル硫酸塩、硫酸エステル塩(ポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテル硫酸塩等)、リン酸エステル塩(アルキルリン酸エステル塩等)などを挙げることができる。これらのうちでもとりわけ、ドデシルベンゼンスルホン酸カリウム及び/又はドデシルベンゼンスルホン酸アンモニウム等のスルホン酸塩を用いることが好ましい。これら界面活性剤は1種のみを用いても2種以上を混用してもよい。

[0022]

この界面活性剤は研磨時に研磨面と被研磨面との間に介在している水系溶液中において、水系溶液全体に対して0.001~0.1質量%(より好ましくは0.005~0.08質量%)であることが好ましい。この含有量が0.001質量%未満であるとエロージョンを十分に抑制することが困難となる傾向にある。一方、0.1質量%を超えて含有させる必要はない。

[0023]

更に、研磨部及び水系溶液の少なくとも一方には水系溶液に酸を含有させることができる。これにより研磨速度を更に向上させることができる。この酸は特に限定されず、有機酸、無機酸のいずれも使用することができる。有機酸としては、カルボキシル基、ヒドロキシル基及び/又はスルホン基等の酸性基を有する化合物であり、パラトルエンスルホン酸、ドデシルベンゼンスルホン酸、イソプレ

ンスルホン酸、グルタル酸、グルコン酸、アジピン酸、乳酸、クエン酸、酒石酸、リンゴ酸、タンニン酸、グリコール酸、マロン酸、ギ酸、シユウ酸、コハク酸、フマル酸、イソフタル酸、テレフタル酸、マレイン酸、フタル酸及び没食子酸等が挙げられる。また、無機酸としては、硝酸、塩酸及び硫酸等が挙げられる。これらは1種のみを用いてもよいし、2種以上を併用することもできる。これら酸は研磨時に研磨面と被研磨面との間に介在している水系溶液(介在する前ではない)中において、水系溶液全体に対して0.1~20質量%(より好ましくは0.3~10質量%)であることが好ましい。

[0024]

その他、従来よりCMPに用いられるスラリーに含有されるアルカリ金属の水酸化物、キレート剤、スクラッチ防止剤及び帯電防止剤等を必要に応じて含有させることができる。

[0025]

上記「介在させる」とは、研磨面と被研磨面との間に結果的に水系溶液を存在させることであり、その方法は限定されない。例えば、従来から用いられている上方から水系溶液を流下させることにより介在させる方法を用いることができる。また、研磨パッド内に水系溶液を供給するための供給管を設けることで研磨パッド表面から直接研磨面と被研磨面との間に介在させる方法を用いることもできる。

[0026]

このような研磨方法では、水系溶液以外にも研磨面と被研磨面との間に砥粒を介在させることもできる。例えば、水系溶液と砥粒とを混合した水系分散体として研磨面と被研磨面との間に供給した場合や、研磨中に研磨部から脱離した砥粒が介在する場合等である。しかし、砥粒が水系溶液に含有されると研磨中に柔らかい部分に砥粒が滞留し易く、柔らかい部分が過度に研磨される原因となることがある。このため、研磨面と被研磨面との間に介在する砥粒は少ない方が好ましい。これにより相対的に柔らかい部分と硬い部分とが混在するような被研磨面においても特に高い精度の平坦面を得ることができる。

また、水系溶液のみを用いる場合は、砥粒を凝集させないために添加剤を添加

したり、なんらかの工夫を施す必要があるスラリーを用いる必要がないことにおいても優れている。

[0027]

また、請求項4記載のように研磨部はマトリックス材原料と砥粒とが各々分散されて含まれている水系分散体が固化されてなるものであることが好ましい。更に、請求項5記載のように、マトリックス材原料に砥粒が付着した複合粒子が分散されて含まれている水系分散体が固化されてなるものであることが好ましい。また、請求項4又は請求項5に記載の水系分散体に更にマトリックス材原料及び/又は砥粒が分散されて含まれていてもよい。

[0028]

即ち、研磨体は(1)マトリックス材原料と砥粒とが含有され、別々に分散されている水系分散体(請求項4)、(2)複合粒子が含有され、分散されている水系分散体(請求項5)、(3)複合粒子と砥粒とが含有され、分散されている水系分散体、(4)複合粒子とマトリックス材原料とが含有され、分散されている水系分散体、(5)複合粒子とマトリックス材原料と砥粒とが含有され、分散されている水系分散体、のいずれかの水系分散体を固化して得られることが好ましい。

[0029]

このようにして得られる研磨部では、通常、有機系材料(マトリックス材)と無機系材料(砥粒)とは親和性が低いためマトリックス材中に砥粒を分散させることは非常に困難であるにも係わらず、砥粒が極めて良好に分散されている。また、砥粒の容積率を1~99体積%(更には10~70体積%、特に15~50体積%)と幅広く調整することができる。

[0030]

上記「マトリックス材原料」は、研磨部において砥粒を保持するマトリックス 材を構成する原料であり、1種又は2種以上の成分から構成される。マトリック ス材原料としては、単独重合体や共重合体(ゴム、樹脂、熱可塑性エラストマー 等)を用いることができ、架橋されていても、未架橋であってもよい。例えば、 ジエン系重合体、スチレン系重合体、(メタ)アクリル系重合体、オレフィン系 重合体、エポキシ系重合体、フェノール系重合体、ポリイミド系重合体等を用いることができる。マトリックス材はこれら単独重合体及び共重合体等の1種のみからなってもよく、2種以上からなってもよい。また、これらのマトリックス材は、水系分散体中において平均粒径が10μm以下(より好ましくは0.01~3μm)の粒子として分散されていることが好ましい。

[0031]

砥粒としては、前述の砥粒の中でも、セリア、シリカ及びアルミナを用いることが特に好ましい。水に馴染み易いため水に対する分散性が高く、固化後においても高い分散性を保持して研磨部に含有される。特にセリアは非常に高い分散性を示す研磨部を得ることができる。

[0032]

上記「複合粒子」は、マトリックス材原料に砥粒が付着(マトリックス材原料の表面に限られない)した粒子である。この付着の形態は限定されないが、例えば、ゼータ電位差により静電的に付着させることができる。この場合、マトリックス材原料と砥粒とはゼータ電位が逆符号であり、電位差が5mV以上(より好ましくは10mV以上)であることが好ましい。また、マトリックス材原料にはカルボキシル基、スルホン酸基、アミノ基、硫酸エステル基、リン酸エステル基、エーテル結合部及びエステル結合部等の少なくとも1種を導入することでゼータ電位を調節できる。更に、付着した砥粒が脱離し難いように複合粒子の表面をシランカップリング剤からなる重縮合物により覆うことができる。

[0033]

上記「水系分散体」の分散媒は水のみであっても、水以外の分散媒を含有する混合分散媒であってもよい。混合分散媒の場合、水の含有率は10質量%以上(より好ましくは20質量%以上)であることが好ましい。混合分散媒に含まれる水以外の分散媒としては、例えば、非プロトン性極性溶媒、エステル類、ケトン類、フェノール類、アルコール類、アミン類等の分散媒を挙げることができる。尚、分散媒は、水系分散体の調製時には蒸散し過ぎず且つ除去が容易であることから、沸点が60~200℃のものを用いることが好ましい。

[0034]

この水系分散体の固形分濃度は1~80質量%(より好ましくは10~60質量%)であることが好ましい。80質量%を超えると水系分散体の分散安定性が低下する傾向にあり、沈殿を生じることがあるため好ましくない。

また、水系分散体は、マトリックス材原料が分散されたエマルションに砥粒が 分散されてなることがより好ましい。水系分散体の中でも乳化重合により得られ るエマルションや、乳化剤により乳化させたエマルション等のエマルションを固 化させた場合は特に砥粒の分散性がよい研磨部を得ることができる。

[0035]

この水系分散体にマトリックス材原料を分散させる方法は特に限定されない。 例えば、乳化重合、懸濁重合等により得ることができる他、予め得られたマトリックス材原料を溶剤等により溶解させた後、この溶液を水等に分散させて得ることもできる。

更に、上記のようにして得られたマトリックス材原料が分散された水系分散体に、砥粒を直接加えて分散させたり、予め調製した砥粒が分散された水系分散体を加えることで、マトリックス材原料及び砥粒が分散された水系分散体を得ることができる。

[0036]

水系分散体には、更に、界面活性剤、加硫剤、加硫促進剤、架橋剤、架橋促進剤、充填剤、発泡剤、空隙を形成する中空粒子(膨張性、非膨張性)、軟化剤、酸化防止剤、紫外線吸収剤、帯電防止剤、可塑剤等を必要に応じて含有させることができる。その他、従来よりCMPに用いられるスラリーに含有される酸化剤、アルカリ金属の水酸化物、酸、pH調整剤、キレート剤及びスクラッチ防止剤等を含有させることもできる。

[0037]

上記「固化」は、通常、分散媒を除去する工程と、成形する工程との2つの工程を必要とする。この2つの工程は同時に行ってもよく、別々に行ってもよい。 更には分散媒をある程度除去した後、成形し、更にその後、分散媒を完全に除去することもできる。

分散媒の除去は、例えば、開放系に放置して自然に分散媒を蒸発させることに

より行うことができる。更に、加熱、減圧等を行うことにより分散媒の蒸発を促進させることで行うことができる。また、スプレードライ法等により造粒すると同時に分散媒を急激に蒸発させることもできる。

一方、成形は、ある程度以上分散媒が除去された残査(塊状、フレーク状、粉 未状、ペレット状等)をプレス成形、押出し成形、射出成形等することにより行 うことができる。

[0038]

また、分散媒の除去と成形とを同時に行う場合は、所望の型に水系分散体を流 し込み、分散媒を上記と同様に除去することで型の形状に固化させることができ る。更に、型を使用せず、基材となるフィルム等の表面に直接水系分散体を展開 し、その後、分散媒を上記と同様にして除去することもできる。

[0039]

また、架橋可能なマトリックス材原料を未架橋の状態で分散させた水系分散体 を固化させた場合は、固化後に加熱等により架橋させることができる。更に、マ トリックス材原料が架橋重合体又は架橋共重合体等である場合は水系分散体にバ インダを含有させ、これを固化してマトリックス材原料を接着することができる 。このバインダとしては前記マトリックス材原料と同様な単独重合体及び/又は 共重合体を用いることができる。

[0040]

請求項1~5のうちのいずれかに記載の研磨方法は、請求項6の研磨方法のように半導体装置の製造に好適に用いることができる。即ち、前述のような相対的に柔らかい部分である導体層と相対的に硬い部分である半導体層及び/又はバリアメタル層とが混在された被研磨面、更には、例えば、DRAM及び高速ロジックLSI等の0.1μm程度の微細な配線から100μm程度の広い配線までの混載された被研磨面等を極めて精度よく(平坦性が高い)研磨することができる

[0041]

半導体装置の製造において被研磨面となり得る導体層を構成する材料としては 、超LSI等の半導体装置の製造過程において半導体基盤上に設けられる純タン グステン膜、純アルミニウム膜、或いは純銅膜等の他、W、A1及びCu等と他の金属元素との合金からなる膜等が挙げられる。

[0042]

一方、被研磨面となり得る半導体層を構成する材料としては、シリコン、ガリウム及びヒ素等を挙げることができる。被研磨面となり得るまたバリアメタル層を構成する材料としては、タンタル、チタン等の硬度の高い金属、及びそれらの窒化物、酸化物等を挙げることができる。タンタル等は純品に限られず、タンタルーニオブ等の合金であってもよい。また、窒化タンタル、窒化チタン等も必ずしも純品である必要はない。

[0043]

更に、半導体装置の製造時においては、上記の他にも絶縁膜を研磨する必要がある。この絶縁膜は相対的に柔らかい層である場合もあり、相対的に硬い層である場合もある。この絶縁膜としてはSi〇₂膜、プラズマTEOS等の熱酸化膜及び超LSIの性能向上を目的とした誘電率の低い絶縁膜が挙げられる。この誘電率の低い絶縁膜としては、シルセスキオキサン(誘電率;約2.6~3.0)、フッ素添加Si〇₂(誘電率;約3.3~3.5)、ポリイミド系樹脂(誘電率;約2.4~3.6、日立化成工業株式会社製、商品名「PIQ」、Allied Signal社製、商品名「FLARE」等)、ベンゾシクロブテン(誘電率;約2.7、Dow Chemical社製、商品名「BCB」等)、水素含有SOG(誘電率;約2.5~3.5)及び有機SOG(誘電率;約2.9、日立化成工業株式会社製、商品名「HSGR7」等)等を挙げることができる。

[0044]

請求項1~6記載の研磨方法は市販の化学機械研磨装置(株式会社荏原製作所製、型式「EPO-112」、「EPO-222」、ラップマスターSFT社製、型式「LGP-510」、「LGP-552」、アプライドマテリアル社製、商品名「Mirra」等)を用いて行うことができる。

[0045]

【発明の実施の形態】

以下、実施例により本発明を具体的に説明する。

[1] 研磨体の作製

- (1) 水系分散体 A~Cの調製
- ① マトリックス材と砥粒とが分散された水系分散体A

温度調節が可能であり、撹拌機を備えるオートクレーブ中に、表1に示すよう な各成分を各割合で投入し、75℃で16時間反応させた。その結果、重合転化 率95.8%となり、ガラス転移温度が50℃である平均粒径166nmのスチ レン系共重合体が分散されたエマルションを得た。

尚、平均粒径は大塚電子株式会社製のレーザー粒径解析システムにより測定し た(以下、平均粒径は同じ方法により測定した)。

[0046]

【表1】

表1

| 水分散体 A | | |
|----------------|--------|--|
| 成分名 | 量(質量部) | |
| ブタジエン | 15.0 | |
| スチレン | 70.0 | |
| メチルメタクリレート | 12.0 | |
| イタコン酸 | 2.0 | |
| アクリル酸 | 1.0 | |
| α-メチルスチレンダイマ | 0.1 | |
| t - ドデシルメルカプタン | 0.4 | |
| イオン交換水 | 240 | |

[0047]

得られたエマルションを25%水酸化カリウム水溶液により、pH8.5に調 節した。その後、イオン交換水を添加し、常温にてスリーワンモーターを用いて 撹拌後、加工前の平均粒径が0.3μmのセリア(CeO₂)粉末を投入し、更 に1500回転/分で3分間撹拌して水系分散体Aを得た。

[0048]

② マトリックス材に砥粒が付着した複合粒子が分散された水系分散体B

14

容量2リットルのフラスコに、表2に示すような各成分を各割合で投入し、窒素ガス雰囲気において70℃で6時間撹拌して重合させた。これによりカチオン性官能基であるアミノ基と、ポリエチレングリコール鎖を備える官能基とを有するメチルメタクリレート系共重合体粒子を含むエマルションを得た。重合収率は95%であった。

尚、表2におけるメトキシポリエチレングリコールメタクリレートは新中村化学工業株式会社製、品名「NKエステルM-90G」の#400を用い、アゾ系重合開始剤としては和光純薬株式会社製、品名「V50」を用いた。

[0049]

【表2】

表2

| 水分散体 B | | |
|----------------------------|--------|--|
| 成分名 | 量(質量部) | |
| メチルメタクリレート | 90.0 | |
| メトキシポリエチレン グリコールメタクリレート | 5.0 | |
| 4ービニルピリジン | 5.0 | |
| アゾ系重合開始剤 | 2.0 | |
| イオン交換水 | 400 | |

[0050]

その後、得られたメチルメタクリレート系共重合体粒子が10質量%含有されるエマルションを水酸化カリウムによりpH10に調節した。このエマルション中におけるメチルメタクリレート系共重合体粒子のゼータ電位は+12mVであった。一方、ヒュームド法シリカ粒子(日本アエロジル株式会社製、品番#90)粉末が10質量%含有されるように調節した分散体を同様にpH10に調節した。この分散体中におけるシリカ粒子のゼータ電位は-35mVであった。

[0051]

その後、これらのエマルションと分散体とを質量比が1対1となるように、容量2リットルのフラスコ内に投入して撹拌混合し、次いで、3質量部のテトラエ

トキシシランを添加して25℃で1時間撹拌し、更に、40℃で3時間撹拌した。その後、冷却して複合粒子が分散された水系分散体Bを得た。尚、この複合粒子の表面の95%にシリカが付着していた。

[0052]

③ マトリックス材に砥粒が付着した複合粒子が分散された水系分散体 C

容量2リットルのフラスコに、表3に示すように各成分を各割合で投入し、窒素ガス雰囲気において70℃で6時間撹拌して重合させた。これによりカルボキシル基及びヒドロキシル基を有するメチルメタクリレート系共重合体粒子を含むエマルションを得た。尚、重合収率は95%であり、電導度滴定法により測定したカルボキシル基含量は、粒子内部が30%、表面が60%、水相部が10%であった。

[0053]

【表3】

表3

| 成分名 | 量(質量部) | |
|-----------------|--------|--|
| メチルメタクリレート | 94.0 | |
| メタクリル酸 | 4.0 | |
| ヒドロキシメチルメタクリレート | 2.0 | |
| ラウリル硫酸アンモニウム | 0.1 | |
| 過硫酸アンモニウム | 0.5 | |
| イオン交換水 | 400 | |

[0054]

その後、得られたメチルメタクリレート系共重合体粒子が10質量%含有されるエマルションを硝酸によりpH4に調節した。このエマルション中におけるメチルメタクレート系共重合体粒子のゼータ電位は-25mVであった。一方、加工前の平均粒径が 0.3μ mのセリア粉末が10質量%含有されるように調節した分散体を同様にpH4に調節した。この分散体中におけるセリアのゼータ電位は+20mVであった。

その後、これらのエマルションと分散体とを質量比が1対1となるように、容量2リットルのフラスコ内に投入して撹拌混合し、次いで、3質量部のテトラエトキシシランを添加して25℃で1時間撹拌し、更に、40℃で3時間撹拌した。その後、冷却して複合粒子が分散された水系分散体Cを得た。尚、この複合粒子の表面の90%にセリアが付着していた。

[0055]

(2) 固化

(1)で得られた水系分散体A~Cを各々ポリエチレンフィルムに薄く広げて、常温で48時間放置・乾燥させてフレーク物を得た。得られたフレーク物をさらにミキサーにかけ粉砕した粉末を各々モールドプレスにより直径30cm、厚さ3mmの円盤状の研磨体A~Cを得た。

[0056]

(3) 化学機械研磨用水系溶液の調製

イオン交換水に、過酸化水素が3質量%、コハク酸が2質量%、ドデシルベンゼンスルホン酸アンモニウムが0.01質量%、鉄イオン(硫酸鉄より配合)が200ppmとなるように水系溶液を調製した。

[0057]

(4) 研磨性能の評価

①研磨速度の測定

研磨体A~Cを各々研磨装置(ラップマスターSTF社製、形式「LM-15」)の定盤に張り付けて(3)で得られた水系溶液を1分間に200mlずつ供給しながら4cm四方のタングステンウエハ(SKW社製、品名SKW-5)を研磨した。この時のテーブル回転数は55rpmとし、研磨圧力は350g/cm²として研磨は2分間行った。この他、水系溶液に変えてイオン交換水のみ又はスラリー(キャボット社製、品名「W2000」)を同条件で供給しながら、同じ研磨を行った(表4参照)。

[0058]

これらの結果より下記式 (1) を用いて研磨速度を算出し、表4に示した。 研磨速度 (A/分) = {研磨前のタングステン膜の厚さ (A) -研磨後のタン グステン膜の厚さ(A) } / {研磨時間(分)} · · · · · · (1)

尚、上記式(1)におけるタングステン膜の厚さは抵抗率測定器(N P S 社製、型式「Σ - 5」)を用いて直流4針法による抵抗値を測定し、その抵抗値とタングステンの抵抗率とを用いて下記式(2)により算出した。

タングステン膜の厚さ= $\{$ タングステンの抵抗率(Ω / c m) $\}$ / $\{$ 抵抗値(Ω / c m 2 $) <math>\}$ · · · · · · (2)

[0059]

【表4】

水系溶液 (砥粒非含有) (砥粒非合有) (砥粒非含有) スラリー (砥粒含有) 比較例4 **研磨体D** 比較例5 **研略体D 拠米09** 1220 0.28 水系溶液 (砥粒非含有) (砥粒非含有) 毋磨体C (斑粒命有) 研磨体C (既約合有) **比較例3** 挺米10.0 便米10.0 東結倒3 1330 480 水 (既粒非含有) 水系溶液 (砥粒非含有) 毌磨体B (研粒含有) **毋磨体B** (再對合有) 比較例2 便米10.0 便米10.0 東施例2 1450 550 大 (斑粒非含有) 水系溶液 (既粒非含有) 毋磨体A (再粒合有) 毋磨体A (研約合有) 便米10.0 便米10.0 東施例1 **九較**Ø 1 1280 510 研磨速度(A/分) 研磨速度(人/分) 平坦度(T₁/T₀) 平坦度(T,/Tg) 年幣パデ 伊磨パデ 用いた液 用いた液

₩4

[0060]

更に、ピッチが 200μ m(配線幅 100μ m、スペーサ幅 100μ m)であり、タングステン膜表面からスペーサ底面までの距離 T_0 が10000Åであり、タングステン膜表面から絶縁膜表面までの距離 t が15000Åである上記ウエハ表面において距離 t が20%となるまで研磨を行った。この研磨の後にタングステン膜表面からスペーサの形成されていた場所に生じる研磨後の凹部底面までの距離 T_1 を測定し、 T_1 を T_0 で除した値(T_1 / T_0)を平坦化度として表4に併記した。この平坦化度が小さい程、平坦性に優れた研磨を行うことができることを意味する(図1参照)。尚、 T_0 及び T_1 は微細形状測定装置(KLA-Tencor社製、型式「P-10」)により測定した。

[0061]

表4の結果より、多価金属イオンと酸化剤とを含有する水系溶液を用いることにより、水のみで研磨する場合に比べると研磨速度は2.51~2.77倍であり、いずれにおいても2.5倍以上研磨速度を大きくできることが分かる。

砥粒を含有しない研磨パッドDと水系溶液を用いた比較例4ではほとんど研磨を行うことができなかったが、水系溶液に変えてスラリーを用いることで比較例5に示すように大きな研磨速度が得られた。しかし、比較例5における平坦化度は0.28と大きな値になっている。これに対して、実施例1~3ではいずれも大きな研磨速度を実現しながら、平坦化度も0.01未満と非常に小さいかった

[0062]

【発明の効果】

本発明の研磨方法によると、大きな研磨速度で且つ高い平坦性を有する面を安定して、確実に得ることができる。更に、砥粒を含有するスラリーを要しないため保管・輸送中等に砥粒が凝集することに対する対策をとる必要がない。

【図面の簡単な説明】

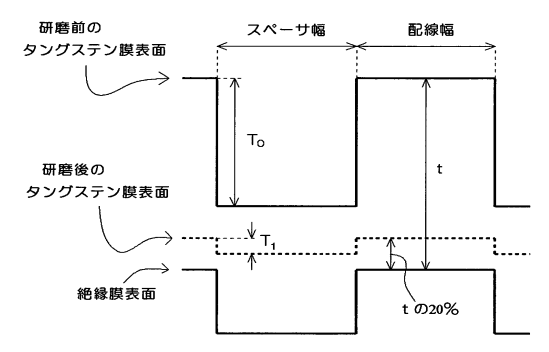
【図1】

実施例における平坦化度を説明する説明図である。

【書類名】

図面

【図1】



【書類名】

要約書

【要約】

【課題】 砥粒が分散された研磨部を有する研磨パッドと化学機械研磨用水系溶液とを用い、大きな研磨速度で且つ高い平坦性を有する面を安定して、確実に得ることができる研磨方法を提供する。

【解決手段】 乳化重合により得られたスチレン系共重合体を含むエマルションに、砥粒であるセリア粉末を分散させた水系分散体を、フィルム上に薄く広げて放置・乾燥させた後、粉砕し、更にモールドプレスして得られた研磨パッドの研磨面と、タングステンを含有する被研磨面との間に、多価金属イオンであるFeイオンと、酸化剤である過酸化水素とを含有する化学機械研磨用水系溶液を介在させて研磨を行う。

【選択図】

図 1

出願人履歴情報

識別番号

[000004178]

1. 変更年月日 1997年12月10日

[変更理由]

名称変更

住 所

東京都中央区築地2丁目11番24号

氏 名

ジェイエスアール株式会社